Family list 1 family member for: JP4066568 Derived from 1 application.

CENTRAL ANTIOXIDANT COMPOUND Publication info: JP4066568 A - 1992-03-02

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-066568

(43) Date of publication of application: 02.03.1992

(51)Int.CI.

CO7D209/08 A61K 31/40 A61K 31/40 A61K 31/47 A61K 31/55 CO7D215/38 CO7D223/16

(21)Application number: 02-172936

(71)Applicant: TAKEDA CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

29.06.1990

(72)Inventor: GOTO GIICHI

YUKIMASA HIDEFUMI MIYAMOTO MASAOMI

(54) CENTRAL ANTIOXIDANT COMPOUND

(57)Abstract:

NEW MATERIAL:A compound expressed by formula I [R1 and R3 are H, (substituted) hydrocarbon residue, heterocyclic group or acyl provided that when R1 and R2 are not H, R1 and R2 may form a cyclic amino together with adjacent N; R4 to R6 are H, lower alkyl or lower alkoxy; m is 2-4] or salt thereof.

EXAMPLE: 1-Ethyl-5-(4-methyl)pentylindoline-dihydrochloride.

USE: A medicine. An active ingredient of central antioxidant, brain cell degeneration—suppressing agent and brain cell necrosis suppressing agent. The aimed compound has action suppressing a cell necrosis owing to glutamic acid and is used in prevention and treatment for cerebral ischemia, anoxia, etc., produced from cerebral infarction, temporary stop of heart stroke, etc., lung operation or cerebral injury, etc.

PREPARATION: For example, a compound expressed by formula II is reacted with a compound expressed by formula III (R3, is R3 excluding H; Y is halogen) and the

O.N. (CB.)a.

R. (CB.)a.

R. (CB.)a.

R. (CB.)a.

resultant compound expressed by formula V is subjected to catalytic reduction to provide the compound expressed by formula I wherein R2 is H; R2 is R5; R3 is R3.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] BEST AVAILABLE COPY

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

@ 公 開 特 許 公 報 (A)

平4-66568

匈公開 平成 4年(1992) 3月2日

®Int. Cl. 5 C 07 D 209/08 A 61 K 31/40

AAB ADS AAM

識別記号

庁内整理番号

7252-4C 7252-4C 7019-4C

31/47 31/55 215/38 223/16 C 07 D

6701 - 4C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全10頁)

会発明の名称

中枢性抗酸化剤化合物

願 平2-172936 ②特

頤 平2(1990)6月29日 22出

個発 明 者 後 藤 īF 秀

Α

大阪府豊能郡豊能町光風台5丁目6番地の11

個発 明 者 行 明 者 本

文 ΕY 臣

奈良県奈良市紀寺東口町683番地の3 兵庫県宝塚市中山五月台7丁目2番504号

個発 包出 頭 人 武田薬品工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町2丁目3番6号

弁理士 岩田 外4名 少代 理

1. 発明の名称

中枢性抗酸化剂化合物

2. 特許請求の範囲

1. 式

[式中、R., R.及びR.は独立して水素原子又 はそれぞれ置換基を有していてもよい炭化水素残 益、複素環基若しくはアシル基を示す(但し、R) とR。は同時に水鉄原子ではない)がR、とR。は関 接する窒素原子とともに環状アミノ落を形成して いてもよく、R., R., R.は独立して水素原子、 低級アルキル基又は低級アルコキシ苺を示し、m は2、3又は4を示す]で表わされる化合物又は その塩。

2. 請求項1記載の化合物又はその塩を含存する ことを特徴とする中枢性抗酸化剤。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は下式([)で表わされる化合物またはそ の塩及びそれらを含有する中枢性抗酸化剤に関す

(従来技術及び発明が解決すべき課題)

脳梗塞、脳卒中、心拍動の一時停止、肺手術、 脳損傷等から生じる脳虚血、酸素欠乏症により引 き起こされる脳神経細胞の変性及び壊死は、興奮 性アミノ酸であるグルタミン酸、アスパラギン酸 が原因であると考えられているが、そのメカニズ ムに関しては、未知の部分が多い。現在までこれ ら脳神経細胞の変性及び壊死を抑制する手段とし て、グルタメートの拮抗剤の探索に多くの努力が 払われてきたにもかかわらず、有効で満足すべき '薬剤が今なお見い出し得ないのが現状である。

本発明の目的は、グルタミン酸の添加による細 胞壊死を抑制する化合物を探索し、これら有効化 合物を創製し、中枢性抗酸化剤として提供するこ とにある。

N-18-RE-105細胞系(Neuroblastona

rprimary retina hybrid cails)に対するグルタミン酸の添加は、シスチンの細胞内取り込み阻害と、それにともなうグルタチオンの細胞内濃度の減少を引き起こし、細胞の酸化的ストレス、すなわち細胞内の活性酸素、過酸化物の蓄積を生ぜしめ、その結果、細胞の変性、壊死をもたらすと考えられている(Nouron, 2, 1547(1989))。この評価系を用い、グルタミン酸に起因する細胞壊死を抑制する化合物を探索した結果、下記式(1)で表わされる化合物が細胞壊死を抑制する作用を有することを見い出し、さらに検討を加えて本発

すなわち、本発明は式([)

丈

明を完成した。

$$\begin{pmatrix} R_1 \\ R_2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R_3 \\ R_4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} R_4 \\ R_4 \end{pmatrix}$$

[式中、R, R, 及びR。は独立して水素原子又はそれぞれ置換基を有していてもよい炭化水素残

これらアルキル、アルケニル、アルキニルは置 換基を1~4個好ましくは1~3個有していても よく。これらの置換基としては例えばハロゲン(例 えば、ヨウ素、臭素、フッ素、塩素)、アミノ益、 シナノ基、炭素数1~3のアルコキシ基、水酸基、 炭素数1~6のアルキル基(例えば、メチル,エ チル, ブチル, ヘキシル)を有する1級又は2級 アミノ基。炭素数4~6の環状アミノ基等が挙げ られる。又、フェニル及びペンジル符のアラルキ ル基はその環上にし~3の産換基を有していても よく、置換基としては例えば、炭素数1~3のア ルコキシ茲(例、メトキシ、エトキシ),炭素数 1~3のアルキル基(例、メチル、エチル、プロ ピル), シアノ兹、アミノ基、モノー又はジーC ,..アルキルアミノ基, 5~7員環状アミノ基。 水酸基、ニトロ基、ハロゲン(例、塩素原子、フッ 紫原子、奥紫原子)等が挙げられる。

R、~R。で扱わされる「置換基を有していても よいアシル茲」の「アシル茲」としては、カルボ ン酸アシル(例えば、アセチル、プロピオニル、 基、複素環路若しくはアシル族を示す(但し、R」とR。は同時に水素原子ではない)がR」とR,は機接する窒素原子とともに環状アミノ基を形成していてもよく、R。、R。は独立して水素原子、低級アルキル基又は低級アルコキシ基を示し、mは2、3又は4を示す〕で表わされる化合物又はその塩及びそれらを有効成分とする中枢性抗酸化剤、脳細胞壊死抑制剤(以下、総称として中枢性抗酸化剤と記すことがある)に関する。

式(1)において、R., R.及びR.で扱わされる「炭化水素残基」としては、「炭素数1~8よりなる炭化水素残基」が好ましく、例えば炭素数1~8のアルキル (例、メチル、エチル、プロピル、ブチル、ヘキシル、4-メチルペンチル、オクチル)、ピニル、アリル、2-プテニル、3-メチルー2-ブテン等の炭素数2~8のアルケニル、プロバルギル、2-ブチニル、3-オクチニル等の炭素数2~8のアルキニル、フェニル、ベンジル等のアラルキル等があげられる。

ブチリルなどの炭素数 2 ~8のアルキルカルボニル)、置換オキシカルボニル(例えば、メチルオキシカルボニル、第三ブチルオキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニルなどの炭素数 2 ~8のアルキル又はアラルキルオキシカルボニル)があげられる。これらアシル基が存していてもよいでなく、メチル、エチル、プロビル、ヘキシル)を育する 1 級又は 2 級アミノ 基等が挙げられ、これらの基を 1 ~3 好ましくは 1 ~ 2 個有していてもよい。

R., R.が隣接する窒素原子と共に形成する現 状アミノ結としては、含窒素5~7員複素環結が

る菰等が挙げられる。ここで s は O . 1 . 2 、 t は 1 . 2 を示し、R ,はこれらR .. R .で形成さ

れる環状アミノ茲が有していてもよい置換基又は 水素を示し置換基としては例えば、炭素数 1 ~ 3 のアルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル) 、オキソ、ヒドロキシ、フェニル、ベンジル、ア ミノ茲のような置換基を示す。 R。は水素原子又 は上記したような炭素数 1 ~ 6 のアルキルを示す。

R、一R。で表わされる複素環基としては、N、O、Sから選ばれるヘテロ原子を1~4 好ましくは1~2 個合む飽和又は不飽和の5~8 異好ましくは5~6 具複素環基が好適である。とりわけピロリジニル、ピペリジニル等含窒素飽和複素環基が好きしく、環構成炭素原子の位置でNに結合しているのが望ましい。これら複素環基は、上記したR、一R。で表わされるフェニルやペンジル基と同様な置換基を1~3 個、好ましくは1~2 個有していてもよい。

R...R., R.で示される低級アルキル基としては、炭素数 1 ~ 6 のアルキル基(例、メチル、エチル、プロビル、ブチル、ヘキシル、4 ーメチルペンチル)が、又低級アルコキン基としては、

酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、 蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンス ルホン酸)との塩が挙げられる。

前記式(I)で表わされる化合物は、例えば以下のような方法で製造することができる。

すなわち式(Ⅱ)

[式中、m,R,R,R,R。は前記と同意義]で表わされる化合物を、式(皿)

$$R_{a}'-Y \qquad (\square)$$

[式中、Rs'は前紀Rsのうち水素を除いたものを示す、Yはハロゲン(例えば、塩素、臭素、ヨウ素)を示す]で表わされる化合物と反応させ、式(W)

[式中、m, R, , R, R, R, は前記と同意義]

炭素数 1 ~4のアルコキシ茲(例、メトキン、エトキン、プロポキシ、プトキシ、(ロブトキシ)等が挙げられる。

前記(1)式で示される化合物の好ましい態機としては、例えば下記のものが挙げられる。R...
R... R.は水素原子、若しくは炭素数4~7よりなるアルキル、アルケニルが好ましく、それらアルキル、アルケニルに置換する基としては、1級又は2級のアミノ茲、炭素数4から6の環状アミノ茲が好ましい。さらにR... R.の双方とも水素でない場合、R., R.の一方が水素であることが好ましい。

R., R., R.としては、水素原子又は低級アルキル基が好ましく、特に水素原子又は炭素数1~3のアルキル基が好ましい。

本化合物(j)は、酸付加塩、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩を形成していてもよく、それらの塩としては、たとえば無機塩(例えば、塩酸、硫酸、硝酸、リン酸、臭化水素酸)、あるいは有機酸(例えば、酢酸、プロピオン酸、フマル

で表わされる化合物を製造し、これを式(V)

$$\begin{array}{c}
R_{\bullet} \\
R_{\bullet}
\end{array}$$

[式中、m、R s', R s, R s は前記と同意殺] に導く。

式(1)と式(1)で表わされる化合物の反応は、通常炭化水素系溶媒(例、ペンタン、ヘキサン、ペンゼン、トルエン)、ハロゲン系炭化水素系溶媒(例、ジクロロオタン、クロロホルム、ジクロロエタン、四塩化炭素)、エーテル系溶媒(例、エテルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン・ジメトキシエタン)、アミド系溶媒(例、ジメチルホルムアミド、ヘキサメチルホスホノトリアミド)、ジメチルスルホキシドなどの有機溶媒を用いるのがよい。反応は、−10℃から100℃、好ましくは10℃から40℃で行なうのがよい。さらに本反応は必要に応じてたとえばビリジン、4ージメチルアミノビリジン、トリエチルアミン・ア

ミンなどの有機塩基や、たとえば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの無機塩基、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ローブチルリチウムなどの存在下に行なうことができる。

式(II)で表わされる化合物 1 モルに対して、式 (III) で表わされる化合物は通常約 1 ~ 5 モル量、 好ましくは 1 ~ 2 モル量程度がよい。

式(IV)で表わされる化合物を式(V)で表わされる化合物に導く手段としては、式(IV)で表わされる化合物のニトロ基をアミノができる。すなな自わないできる。すなな方法に違うことが存在る。は媒中、触媒存できる。溶媒としては、反応を妨げない限り、化ずれできる。溶媒としては、メタノール、エタノール、ジオチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の溶媒中、触媒としては、パラジカ系、

裁〕で表わされる化合物を製造することができる。 式(|-|)で表わされる化合物は式(|-2)

[式中、R₁', R₃', R₄, R₄, R₄, mは前記と同意義]で表わされる化合物に導き、さらに式(I-2)で表わされる化合物は式(VI)

「式中、R」(はR」(C又はR」(CH」が前記R」と同意義となることを示す。 Yは前記と同意義]で表わされる化合物と反応させることにより式()

$$\begin{array}{c} R_1 \cdot CH_2 \stackrel{N}{\longrightarrow} \\ R_2 \cdot -C_{PO} \stackrel{R_2}{\longrightarrow} \\ R_3 \stackrel{N}{\longrightarrow} \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} R_4 \cdot CH_3 \stackrel{N}{\longrightarrow} \\ R_4 \stackrel{N}{\longrightarrow} \end{array} \qquad (1-3)$$

【式中、R₁′, R₂′, R₃′, R₄, R₄, R₄, mは前記と同窓義】で表わされる化合物へと導き、

ロジウム系、白金系、ラネーニッケル系の触媒存在下、-10℃~100℃、好ましくは20℃~50℃程度で、水素圧1気圧~100気圧、好ましくは1気圧から5気圧、必要ならば、酸存在下で行なうことができる。用いられる酸としては、鉱酸(例えば、塩酸、硝酸、リン酸、臭化水素酸)あるいは有機酸(例えば、酢酸、プロピオン酸、酒石酸、安息香酸、メタンスルホン酸)などが挙げられる。

前記式(V)で表わされる化合物を、式(N)

 [式中、R , 'はR , 'C 又はR , 'C H , が前記R , と同意義となることを示す。 Y は前記と同意義] で

 表わされる化合物と反応させ式(I-1)

[R,', R,', R, R, R, mは前記と同意

さらに式(!-3)で扱わされる化合物を式(!-4)

【式中、R₁′, R₂′, R₃′, R₄, R₃, R₄, m は前記と同意義】で表わされる化合物へと導くこ とができる。

前記式(V)と式(VI)で表わされる化合物の反応及び式(1-2)と式(VI)で表わされる化合物の反応は、通常設化水素系溶媒(例、ペンタン、ヘキサン、ベンゼン、トルエン)、ハロゲン系炭化水素系溶媒(例、ジクロロホルム、ジクロロエタン、四塩化炭素)、エーテル系溶媒(例、エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン)、アミド系溶媒(例、ジメチルホルムアミド、ヘキサメチルホスポノトリアミド)、ジメチルスルホキシドなどの有機溶媒を用いるのがよい。反応は、-10℃から10℃、好ましくは10℃から40℃で行なうのが

特期平4~66568(5)

よい。さらに本反応は必要に応じてたとえばピリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルアミン、トリエチレンラアミンなどの有機塩基や、たとえば炭酸水素ナトリウム、炭酸オトリウム、炭酸カリウム、水酸化カリウムなどの無機塩基、水素化ナトリウム、水素化カリウム、nーブチルリチウムなどの存在下に行なうことができる。

式(V)及び式(I-2)で表わされる化合物1モルに対して、各々式(VI)、式(VI)で表わされる化合物は通常約1~5モル量、好ましくは1~2モル番段度がよい。

式(I-1)、式(I-3)で表わされる化合物を 遠元する自体公知の方法としては、炭化水素系複 媒(例、ペンタン、ヘキサン、ペンゼン、トルエ ン)、ハロゲン系溶媒(例、ジクロロメタン、クロ ロホルム、ジクロロエタン)、好ましくはエーテ ル系溶媒(例、ジエチルエーテル、ジプロピルエ ーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン)中、

化合物とを反応することにより、式(】-7)

$$R_{\bullet} = \frac{R_{\bullet}}{R_{\bullet}} + \frac{R_{\bullet}(CH_{\bullet})a}{R_{\bullet}}$$
 (1-7)

【式中、R1, R3, R3, R4, R4, R4, mは前記と同意義】で表わされる化合物を製造することができる。

式(V)で表わされる化合物と式(M)で表わされる化合物、または式(I-5)で表わされる化合物と式(IX)で表わされる化合物との反応は、通常炭化水素系溶媒(例、ペンタン、ヘキサン、ペンゼン、トルエン)、ハロゲン系炭化水素系溶媒(例、ジクロロメタン、クロロホルム、ジクロロエタン、四塩化炭素)、エーテル系溶媒(例、エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキンエタン)、アミド系溶媒(例、ジメチルホルムアミド、ヘキサメチルホスホノトリアミド)、ジメチルスルホキシドなどの有機溶媒を用いるのがよい。反応は、-10℃から40℃で行なうのがよい。さらに本反

反応温度は-30℃から200℃、好ましくは0 ℃から60℃、水素化リチウムアルミニウム、水 素化アルミニウムナトリウム等を用いることによっ て行なうことができる。

式(V)で表わされる化合物と式(帽)

$$R_1 - Y$$
 (Vi)

[式中、R., Yは前記と同意義]で表わされる 化合物とを反応させることによっても、式(! -5)、式(! - 6)

$$R_1 - N = R_4 + (CH_8)m$$

$$R_4 - R_4 + (CH_8)m$$

$$R_4 - R_4 + (CH_8)m$$

[式中、R., R., ', R., R., R., mは前記と同意 義] で表わされる化合物を製造することができる。 また式(1 - 5)で表わされる化合物と式(IX)

$$R \rightarrow Y$$
 (1X)

[式中、R s, Yは前記と同意義]で表わされる

応は必要に応じてたとえばピリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、デトラメチルエチレンアミン、テトラメチルエチレンジアミンなどの有機塩基や、たとえば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの無機塩基、水素化ナトリウム、水水素化カリウム、nープチルリチウムなどの存在下に行なうことができる。

式(V), 式(1-5)で扱わされる化合物1モルに対し、式(M), 式(IX)で表わされる化合物は通常約1~5モル鼠、好ましくは1~2モル鼠程度がよい。

式(V)で表わされる化合物と式(X)

$$\binom{R_1 - Y}{R_2 - Y} \tag{X}$$

(式中、 $\binom{R_1}{R_2}$ は前記 $\binom{R_1}{R_2}$ と同意義、 Y

は前記と同感義】で示される化合物とを反応することにより、式(1-8)

$$\begin{pmatrix} R_1 \\ R_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} R_1 \\ R_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} R_2 \\ R_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1-8 \end{pmatrix}$$

[式中、 $\binom{R_\bullet}{R_\bullet}$ ・ R'_\bullet , R_\bullet , R_\bullet , R_\bullet , R_\bullet , mは前記と同意義] で表わされる化合物を製造することができる。

式(V)と式(X)で表わされる化合物の反応は通常炭化水素系落媒(例、ベンタン、ヘキサン、ベンゼン、トルエン)、ハロゲン系炭化水素系溶媒(例、ジクロロメタン、クロロホルム、ジクロロエタン、四塩化炭素)、エーテル系溶媒(例、エテルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシェタン)、アミド系溶媒(例、ジメチルホルムアミド、ヘキサメチルホスホノトリアミド)、ジメチルスルホキシドなどの有機溶媒を用いるのがよい。反応は、一10℃から100℃、好ましくは10℃から40℃で行なうのがよい。

 R_{\bullet} R R_{\bullet} R R_{\bullet} R R_{\bullet} R R_{\bullet} と同意義となる] で表わす化合物を反応することにより、式(I-9)、式(I-10)

[式中、各記号は前記と同意義]で表わされる化 合物を製造することができる。

式(V)と式(XI)又は式(XI)で表わされる化合物との反応は、反応を妨げない限り、化学反応において一般に使用される密媒ならいずれでもよく、通常水、メクノール、エタノール、プロパノール等の溶媒中、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、水素化アルミニウムリチウム、ジボラン等で還元することにより行なうことができる。反応温度は一3○℃から100℃、好ましくは10℃から

に本反応は必要に応じてたとえばピリジン、4ージメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルアミン、トリエチレンアミン、テトラメチルエチレンジアミンなどの有機塩揺や、たとえば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの無機塩基、水素化ナトリウム、水素化カリウム、nーブチルリチウムなどの存在下に行なうことができる。

式(V)で表わされる化合物 1 モルに対し、式(X)で表わされる化合物は通常約 1 ~ 5 モル量、好ましくは 1 ~ 2 モル量程度がよい。

さらに式(V)で表わされる化合物と、式(XI)

[式中、Ri、は前記と同意義]で表わす化合物、 又は式(XXI)

$$R \cdot C = O \qquad (XXI)$$

30℃の温度で行なうことができ、式(V)で表わされる化合物 1 モルに対し、式(XI)又は式(XI)で表わされる化合物は、通常 1~10 モル量、好ましくは 1~2 モル量程度用いる。又反応時間は通常約0.5 時間から 10時間、好ましくは 1時間から 4 時間程度である。

式(I-1)(I-2)(I-3)(I-4)(I-5)(I-6)(I-7)(I-8)(I-9)(I-10)で表される化合物より
R, を除去することによって式(I')

【式中、R,, R,, R,, R,, R,, R,, mは前記と 同意義】で表わされる化合物を製造することがで きる。例えばR。'がアシル猛の場合は加水分解が、 またR。'がベンジル猛やベンジルオキシカルボニ ル磁などは接触水素還元などが有めである。加水 分解は、自体公知の方法、たとえば、アルカリ金・ 属水酸化(例、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、水酸化カリウム)、アルカリ金属炭酸化合物(例 、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸リチウム) , あるいは鉱酸(例、塩酸、硫酸、硝酸、リン酸、 ョウ素酸)中、0でから200で、好ましくは5 0でから100でだ行なうことができる。通常式 (I-1)(I-2)(I-3)(I-4)(I-5)(I-6)(!-7)(I-8)(I-9)(I-10)で示される化合物に対し、酸 又は塩基を10~100当量、好ましくは20~ 40当量用いる。酸および塩基の強さとしては1 規定から10規定で行なうことができる。反応時間は、 反応温度にもよるが、通常1時間から24時間、 好ましくは2時間から10時間をである。

接触水素還元は、自体公知の方法、たとえば溶 媒中、触媒存在下、接触水素還元することにより 製造することができる。溶媒としては、反応を妨 げない限り、化学反応において一般に使用される 溶媒ならばいずれでもよく、例えば水、メタノー ル、エタノール、ジメチルホルムアミド。テトラ ヒドロフラン、ジオキサン等の溶媒中、触媒とし ては、パラジウム系、白金系、ラネ

時における諸症状等に対し、脳神経細胞保護作用、 中枢性抗酸化作用を示すことが認められ、これら の疾病の予防または治療に用いることができる。

本発明の化合物を上記諸症状の予防、治療等に 用いる場合には、原来のままでもよいが、通常製 剤用担体と共に調製された形で経口的、もしくは 非経口的に投与される。

投与製剤の剤型は、特に限定されず、たとえば、 錠剤、散剤、顆粒剤、カブセル剤、注射剤、坐剤 など種々の剤型が挙げられる。

この発明の化合物(1)又はその塩の製剤は常法に従って調製される。経口用製剤担体としては、デンブン、マンニット、結晶セルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム等の製剤分野において常用されている物質が用いられる。注射用担体としては、蒸留水、生理食塩水、グルコース溶液、輸液剤等が用いられる。

投与量は、対象疾患の種類、症状などにより差異はあるが、一般的に成人において、注射投与の場合、一日につき 0 . 1 mg ~ 3 g。好ましくは

ーニッケル系の触媒存在下、一10℃~100℃、好ましくは20℃~50℃程度で、水素圧 | 気圧~100気圧、好ましくは1気圧から5気圧、必要ならば、酸存在下で行なうことができる。用いられる酸としては、鉱酸(例えば、塩酸、硝酸、リン酸、臭化水素酸)あるいは有機酸(例えば、酢酸、プロピオン酸、酒石酸、安息香酸、メタンスルホン酸、トルエンスルホン酸)などが挙げられる。

尚、得られた目的物が遊離のものである場合、常法に従って前記したような酸付加塩にでき、又目的物が塩で得られた場合には、慣用技術に従い遊離の化合物に変換できる。

反応生成物は、公知の手段、たとえば溶媒抽出、液性変換、転溶、塩析、晶出、再結晶、クロマトグラフィーなどによって単離精製することができる。

本発明の化合物(1)は、脳内低酸素、脳梗塞、 脳卒中、心拍動の一時停止から生じる脳虚血にと もなう諸症状、顕部外傷にともなう諸症状、手術

実施例

以下実施例、製剤例、試験例を示して本発明を より具体的に説明するが、本発明はこれらに限定 されるものではないということはいうまでもない。 実施例 1

<u>| 1 - アセチル - 5 - (ピロリジン - 1 - イル)</u> | インドリン

(1) 5 - ニトロインドリンを無水酢酸(30 元)に 溶かし、100℃で1時間加熱撹拌した。反応終 下後、過剰の無水酢酸を留去し、残液にエチルエ ーテルを加え固体を沪取することにより、1 - 7 セチル-5 - ニトロインドリン9.28を得た。 (2) 1-アセチルー5-ニトロインドリン(9.0g)のメタノール(200歳)溶液に選塩酸(6元)を加え、10%パラジウム/炭素を触媒とし常温。常圧で接触還元を行なった。触媒を沪去し、溶媒を留去し、残渣にエチルエーテルを加え、沈澱物を沪取することにより、1-アセチルー5-アミノインドリン塩酸塩8.2gを得た。

(3) 1 - アセチルー 5 - アミノインドリン塩酸塩(2.558)のジメチルホルムアミド(20㎡)溶液に、炭酸カリウム(6.68)と1.4 - ジブロモブタン(1.43㎡)を加え、100℃で3時間加熱撹拌した。そこへ酢酸エチルエステル(50㎡)と水(50㎡)を加え、有機隔をさらに水で洗った後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、残った残渣をエタノールより用結晶し、融点209-210℃の無色結晶1.3gを得た。元素分析価 C..11..N,Oとして

計算值: C 73.01; H 7.88; N 12.16 実験値: C 73.10; H 7.70; N 12.14 実施例 2

実施例1で得られた1ーアセチルー5ーアミノインドリン塩酸塩(2.13g)とトリエチルアミン(4.2 元)をジクロロホルム(30元)に溶かし、室温で塩化アセチル(1.6元)を加え、そのまま2時間撹拌した。水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を留去した。 税渣をエタノールより 再結晶し、 融泉 209-211 ℃の無色結晶1.8gを得た。

元素分析値 CitHiNLOiとして

計算値: C 66.04; H 6.47; N 12.84 実験値: C 65.81; H 6.47; N 12.54 実施例4

| 実施例 | で得られた | ーアセチルー 5 - アミノィンドリン塩酸塩(2、1 3 g)と塩化イソカプロ

<u>5-(ピロリジン-1-イル)インドリン 2塩</u>酸塩

実施例 | で得た | ーアセチルー 5 ー (ピロリジンー 1 ー) インドリン(1 . 1 5 g)を水(5 kk), エタノール(5 kk), 濃塩酸(5 kk)の混合液に溶かし、100℃で 5 時間加熱撹拌した後、溶媒を留去し、残渣をエタノールより再結晶し、酸点 235 ー 238℃の無色結晶 0.5 g を得た。

元素分析値 C,,H,,CQ,N,として

計算值: C 55.18; H 6.95; N 10.72 実験値: C 55.31; H 6.95; N 10.48 実施例3

5-アセトアミノーリーアセチルインドリン

ン酸(2.0g)を用い、実施例3と同様の操作により融点53-55℃の無色結晶1.7gを得た。 元素分析値 C., H,, N,O,として

計算値:C 70.04: H 8.08: N 10.21 実験値:C 70.12: H 8.13: N 10.03 実施例 5

1 - エチルー5 - エチルアミノインドリン 2 塩酸塩

実施例 3 で得た 5 ー アセトアミノー 1 ー アセチルインドリン(1.1g)をテトラヒドロフラン(30 m)に懸繝し、それに水素化リチウムアルミニウム(0.6g)を加え、60℃で30分間加熱撹拌した。水(0.94 m)、10%水酸化ナトリウム水溶液(0.76 m)を加え、窓温で30分間撹拌した後、沈澱物を沪去した。母液に6 規定塩化水素のジォキサン溶液(3 m)を加え、溶媒を留

去し、残済をエタノールー酢酸エチルエステルより 再結晶し、触点 1 4 4 − 1 4 7 ℃の無色結晶 1.0 g を得た。

元素分析値 C.a.H.a.o ClaNaとして

計算值: C 54.76; H 7.66; N 10.64 実験値: C 54.94; H 7.58; N 10.82 実施例 6

<u>| ーエチルー5 - (4 - メチル)ペンタノイル</u> インドリン 塩酸塩

実施例 4 で得た 1 ー アセチルー 5 ー (4 ー メチル)ペンタノイルインドリン(1.7 g)をテトラヒドロフラン(30 ml)に懸濁し、水素化リチウムアルミニウム(0.37 g)を加え、窒温で 1 時間撹拌した。水(0.6 ml), 10%水酸化ナトリウム水溶液(0.49 ml)を加え、窒温で 30分間撹拌後、沈澱物を沪去し、母液に 6 規定塩化水素のジ

衆のジオキサン溶液(5 ml)を加え、溶媒を留去し、 残渣をエタノールー酢酸エチルエステルより再結 品し、融点145−149℃の無色結晶1.4g を根た。

元索分析値 C.aH.aC & N.として

計算値: C 60.18; H 8.84; N 8.77 実験値: C 60.25; H 8.90; N 8.64 実施例8

<u>| - アセチルー 5 - (| - ベンジルピペリジン</u> - 4 - イル)アミノインドリン フマレート

実施例1で得た1-アセチル-5-アミノインドリン塩酸塩(2.12g)とN-ベンジル-4-ピベリドン(2.08g)のメタノール(10元)溶液にシアノ水素化ホウ素ナトリウム(0.63g)を加え、室温で15時間撹拌した。反応溶液に酢酸エチルエステル(30元)と水(30元)を加えた

オキサン溶液(1.5 ml)を加え、溶媒を留去した。 残渣をエチルエーテルより再結晶し、融点 1 5 8 - 1 5 9 ℃の無色結晶 0.5 g を得た。

元素分析値 C, H, CQN, Oとして

計算値: C 64.74; H 8.48; N 9.44 . 実験値: C 64.88; H 8.27; N 9.35 事旅例7

<u>| ーエチルー5 - (4 - メチル)ペンチルイン</u>ドリン 2 塩酸塩

実施例 4 で得た 1 ー アセチルー 5 ー (4 ー メチル) ペンタノイルインドリン(1.7 g)をテトラヒドロフラン(30 kl)に懸濁し、水素化リチウムアルミニウム(0.7 4 g)を加え、60℃で2時間加熱撹拌した。水(1.2 kl), 10%水酸化ナトリウム水溶液(1.0 kl)を加え、窒温で30分間撹拌後、沈澱物を沪去し、母液に6規定塩化水

後、有機商を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去し、残渣を酢酸エチルエステルより再結晶し、無色固体1.9gを得た。この固体(0.7g)とフマル酸(0.23g)をメタノールに溶かした後、溶媒を留去後、エタノールより再結晶し、融点194-195℃の無色結晶0.8gを得た。元素分析値 C_{**}H_a,N_{*}O_{*}として

計算値: C 67.08; H 6.71; N 9.03 実験値: C 66.87; H 6.68; N 9.19 実施例 9

<u>1-アセチルー5-(ピペリジンー4ーイル)</u> アミノインドリン <u>2</u>塩酸塩

実施例 8 で得られた 1 - アセチルー 5 - (1 -ベンジルピペリジン - 4 - イル)アミノインドリ ン(1.26g)をエクノール(10元)、水(10元)、水(10元)、濃塩酸(1元)の混合溶媒に溶かし、10%パラジウム/炭素を触媒とし、常温、常圧で接触水素遠元を行なった。反応終了後、触媒を沪去し、溶媒を留去し、残液をエクノールより再結晶し、融点300℃以上の無色結晶0.9gを得た。元素分析値 C:⊌H:○C(2N)○Cとして

計算値: C 54.22: H 8.98; N 12.85 実験値: C 54.13; H 6.86; N 12.81

製剤例 1

(1)] ーエチルー5ー(4 ーメチル)ペンチルインドリン

2 塩酸塩(実施例7の化合物)	509
(2)乳 糖	1989
(3)トゥモロコシ殿粉	509
(4)ステアリン酸マグネシウム	2 9

(1)(2)および20gのトウモロコシ澱粉を混和し、1,5gのトウモロコシ澱粉と25mlの水から作ったペーストとともに顆粒化し、これに15gのトウモロコシ澱粉と(4)を加え、混合物を圧縮して、錠剤1錠当たり(1)を50mg含有する直径

タミン酸添加後、さらに 2 4 時間培養したのち生存している細胞を集め、細胞および培地中に含まれている乳酸脱水素酵素(しDH)活性を測定した。細胞の致死率は次式より算出した。

代表的実施例化合物について、細胞致死率を 50%以下に抑える最小濃度(ICs。)を表1に 示す。

表 1 グルタミン酸細胞毒性におよぼす影響

実施例番号	I C . (μM)	
2	0,5	
5	2.0	
6	2.0	
7	1.5	
8	1.2	
9	5.0	

⁽¹⁾ Neuron 2. 1547(1989)

5 mmの錠剤1000個を製造した。 製剤例2

N18-RE-105細胞に高濃度のグルタミン酸〈1-10mM〉を添加すると、シスチンの細胞内取り込み阻害による酸化的ストレスにより細胞死が認められるいい。このグルタミン酸誘発細胞死に対する化合物の作用について検討した。1m2のDMEM培地を入れた直径35mmの培養ディッシュに約10、000個の細胞をまき、24時間培したのちグルタミン酸および化合物を添加した。諸程濃度の化合物を溶解したDMEM培地に変換したのち、10mMのグルタミン酸を添加した。グル

(発明の効果)

本発明の中枢性抗酸化物(I)およびその塩は、 上記試験例でも明らかなように、グルタミン酸に 起因する細胞壊死を強く抑制する作用を示した。

本発明の中枢性抗酸化物(1)およびその塩の石 用な対象疾病としては、たとえば脳梗窩、脳卒中、 心拍動の一時停止、肺手術や脳損傷から生じる脳 虚血、酸素欠乏症により引き起こされる諸症状、 脳内新生物質や外傷圧による頭蓋内圧上昇にとも なう諸症状、さらに脳浮腫や痴呆症などの疾病が 挙げられ、本発明の中枢性抗酸化物(1)およびそ の塩は、これらの疾病の予防又は治療に用いるこ

従って、本発明は有用な脳卒中後遠症治療剤とりわけ、脳神経保護剤、中枢性抗酸化剤を提供する。

代理人 弁理士 岩 田 弘(ほか4名)

⁽²⁾ J. Pharmacol. Exp. Ther. 250, 1132(1989)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.